



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ
СИСТЕМА ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ ГОСТ Р
«EAC AUDIT»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028.04EAC1

ОРГАН ПО СЕРТИФИКАЦИИ ООО «ГОРТЕСТ»

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ НОМЕР РОСС RU.32028

ИНН 7717616798 ОГРН 1087746489060

Юридический адрес: 109028, Россия, г. Москва, Серебряническая набережная, д. 27,
этаж 4, пом. 1, ком. 17

Телефон: 8 (800) 1000-730, e-mail: info@eacaudit.ru



№003749

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

Регистрационный номер № 04EAC1.CM.00813

Общество с ограниченной ответственностью «МиниМед»

(наименование лица)

241520, Россия, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д.17А

(юридический адрес лица)

241520, Россия, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д.17А

(фактический адрес лица)

ИНН: 3234007127

ОГРН: 1023202138332

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ УДОСТОВЕРЯЕТ СООТВЕТСТВИЕ

системы менеджмента качества изделий медицинских Общества с ограниченной ответственностью «МиниМед» требованиям ГОСТ ISO 13485-2017 (ISO 13485:2016) «Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Системные требования для целей регулирования» применительно к Производство лабораторной посуды, медицинских изделий, приборов и принадлежностей, красителей, реагентов и наборов реагентов для in-vitro диагностики



Дата регистрации: 19-03-2019

Срок действия до: 18-03-2022

Руководитель органа
по сертификации:

(подпись)

В. И. Погодин

Председатель
экспертной комиссии:



(подпись)

Е. Д. Курбатова

НАСТОЯЩИЙ СЕРТИФИКАТ ОБЯЗЫВАЕТ ОРГАНИЗАЦИЮ ПОДДЕРЖИВАТЬ СОСТОЯНИЕ ВЫПОЛНЯЕМЫХ РАБОТ В СООТВЕТСТВИИ С
ВЫШЕУКАЗАННЫМИ СТАНДАРТАМИ, ЧТО БУДЕТ НАХОДИТЬСЯ ПОД КОНТРОЛЕМ ОРГАНА ПО СЕРТИФИКАЦИИ СИСТЕМЫ
ДОБРОВОЛЬНОЙ СЕРТИФИКАЦИИ "EAC AUDIT" И ПОДТВЕРЖДАТЬСЯ ПРИ ПРОХОЖДЕНИИ ЕЖЕГОДНОГО ИНСПЕКЦИОННОГО КОНТРОЛЯ

Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии

НОПСС

Система добровольной сертификации "НОПСС". РОСС RU.31827.04ЖСН1
Орган по сертификации ООО "Невский Альянс". ОГРН 1147847286960 ИНН 7842525530
www.nopss.ru

СЕРТИФИКАТ СООТВЕТСТВИЯ

выдан

Общество с ограниченной ответственностью
«МиниМед»

ИНН 3234007127 / ОГРН 1023202138332

241520, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, д.17А

Подтверждает что система менеджмента качества
соответствует требованиям ГОСТ ISO 9001-2015 (ISO 9001:2015)

При осуществлении работ согласно приложению №1 к настоящему сертификату

Сертификат выдан на основании решения экспертной комиссии

от 24.09.2018

Срок действия до 24 сентября 2021

Номер в едином реестре системы С1256

Руководитель органа
по сертификации:



Подпись

Платонов Б.А.



Настоящий сертификат обязывает организацию поддерживать состояние выполняемых работ в соответствии с вышеуказанным стандартом, что будет находиться под контролем органа по сертификации СДС "НОПСС" и подтверждаться при прохождении ежегодного инспекционного контроля.

Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии

НОПСС

Система добровольной сертификации "НОПСС". РОСС RU.31827.04ЖСН1

Орган по сертификации ООО "Невский Альянс". ОГРН 1147847286960 ИНН 7842525530

www.nopss.ru

ПРИЛОЖЕНИЕ №1

К сертификату соответствия № С1256

Применительно к видам деятельности :

Производство лабораторной посуды, медицинских изделий, приборов и принадлежностей, красителей, реагентов и наборов реагентов для in-vitro диагностики.



Руководитель органа
по сертификации:



Подпись _____

Платонов Б.А.



Паспорт

Палочки стеклянные ТУ 4320-012-29508133-2009

1. Назначение

Предназначены для перемешивания невязких растворов при проведении лабораторных анализов.

2. Основные технические характеристики

1. Палочки стеклянные изготовлены по ТУ 4320-012-29508133-2009.
2. Изготовлены из стекла ТС по ГОСТ 21400-75.
3. Размеры, мм:
 - L $(220 \pm 5) \times \varnothing (5 \pm 0,5)$;
 - L $(350 \pm 5) \times \varnothing (6,5 \pm 0,5)$.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно. Стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделие не должно подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «Минимед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие палочки стеклянной требованиям ТУ 4320-012-29508133-2009 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ

от 13 октября 2010 года № ФСР 2010/09012

На медицинское изделие

Счетчики лабораторные С-5, С-5М по ТУ 9443-005-39766267-2010

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Стимул Плюс"

(ООО "Стимул Плюс"),

Россия, 142290, Московская область, г. Пущино, ул. Институтская, д. 7

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Стимул Плюс"

(ООО "Стимул Плюс"),

Россия, 142290, Московская область, г. Пущино, ул. Институтская, д. 7

Место производства медицинского изделия

ООО "Стимул Плюс", 142290, Московская область, г. Пущино,
ул. Институтская, д. 7

Номер регистрационного досье № 55566 от 24.08.2010

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 2а

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4330

приказом Росздравнадзора от 13 октября 2010 года № 9805-Пр/10
и приказом от 15 сентября 2016 года № 9678 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения

М.А. Мурашко

0023270



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ФСР 2008/02731

от 11 июня 2008 года

Срок действия: не ограничен.

Настоящее удостоверение выдано

ООО "МиниМед", Россия, 241520, г.Брянск, п.Супонцево,
пер.Комсомольский, д.4

и подтверждает, что изделие медицинского назначения (изделие медицинской
техники)

Камера для счета форменных элементов крови (Камера Горяева) ин
ТУ 9443-007-29508133-2007

производства

ООО "МиниМед", Россия, 241520, г.Брянск, п.Супонцево,
пер.Комсомольский, д.4

класс потенциального риска 1

ОКП 94 4330

соответствующее комплекту регистрационной документации

КРД № 14676 от 03.04.2008

приказом Росздравнадзора от 11 июня 2008 года № 4536-Пр/08

разрешено к производству, продаже и применению на территории Российской
Федерации

Руководитель Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
и социального развития



**КОПИЯ
ВЕРНА**

ООО «МиниМедПром»

242600, Брянская обл., г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5
ИНН 3202008488 КПП 320201001; р/с 40702810708100100215 в Брянском
ОСБ № 8605 Дятьковское ОСБ № 5559 СБ РФ г. Дятьково
к/с 30101810400000000601 БИК 041501601

Код ОКП 94 4330

Дата изготовления _____

Номер партии _____

Регистрационное удостоверение
МЗ № ФСР 2008/02731 от 11.06.2008 г.

Паспорт

Камера для счета форменных элементов крови (Камера Горяева)

ТУ 9443-007-29508133-2007

1. Назначение

Предназначена для подсчета форменных элементов крови и иных частиц сходных размеров.

2. Основные технические характеристики

1. Изготавливается из монолитного стекла.
2. На камере нанесены 169 (исполнение 2) или 225 (исполнение 1 и 3) больших квадратов.
3. 2-х и 4-х сеточные камеры Горяева – исполнение 1, 2, 3.
4. Сетка нанесена методом травировки - исполнение 2, исполнение 3;
Сетка нанесена методом вакуумного напыления - исполнение 1.

Технические характеристики	Исполнение 1	Исполнение 2	Исполнение 3
Сторона малого квадрата, мм	0,05±0,004	0,05±0,004	0,05±0,004
Сторона большого квадрата, мм	0,2±0,002	0,2±0,002	0,2±0,002
Сторона сетки, мм	3,0±0,005	2,6±0,005	3,0±0,005
Глубина камеры, мм	0,1±0,004	0,1±0,004	0,1±0,004
Площадь сетки, мм ²	9,0	6,76	9,0
Объем камеры, мм ³	0,9	0,676	0,9

5. Масса каждой камеры не более 0,03 кг.
6. В комплект входят покровные стекла в количестве 5 шт, специально полированные для обеспечения заданной точности объема камеры.

3. Свидетельство об упаковывании, транспортировании и хранении

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантия изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие камеры для счета форменных элементов крови (Камеры Горяева) требованиям ТУ 9443-007-29508133-2007 при соблюдении потребителем условий - транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев с момента ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК





241520, г. Брянск, Супонево, пер. Комсомольский, 4
Т/ф (4832) 41-63-56, 41-67-02, 92-96-94, 92-97-03,
E.m.: info@minimed.debryansk.ru www.minimed.ru

Р/с 40702810308000100320 Брянское ОСБ № 8605 г. Брянск
К/с 30101810400000000601 ИНН 3234007127 БИК 041501601
КПП 320701001 ОКПО 29508133

Паспорт
КАМЕРА ГОРЯЕВА ДЛЯ СЧЕТА ФОРМЕННЫХ
ЭЛЕМЕНТОВ КРОВИ
(2-х и 4-х сеточная)

Камера Горяева для счета форменных элементов крови (в дальнейшем-камера)
предназначена для исследования крови.

Технические характеристики:

- Сторона малого квадрата $-0,05 \pm 0,001$ мм.
- Сторона большого квадрата $-0,2 \pm 0,0015$ мм.
- Сторона сетки $-3 \pm 0,005$ мм.
- Глубина Камеры $-0,1 \pm 0,0008$ мм.
- Площадь сетки-9 кв.мм.
- Объем камеры $-0,9$ куб.мм.

Состав изделия и комплект поставки:

- а) камера dA7.211.404..... 1 шт.
- б) покровное стекло dA7.240.401..... 5 шт.
- в) футляр dA4.162.668..... 1 шт.
- г) паспорт d A0.000.851 ПС..... 1 экз.

Принцип работы

При работе с камерой ее рабочие поверхности должны быть чистыми и сухими.
Во время подсчета форменных элементов недопустимо наличие пузырей воздуха
на сетке камеры, так как это мешает точности подсчета.

Подсчет форменных элементов крови производится по методике, утвержденной
Минздравом СССР.

Техническое обслуживание

- 1.Камеру следует хранить в сухом месте.
 - 2.После пользования камеру необходимо промыть дистиллированной водой и
вытереть мягкой салфеткой.
 - 3.При работе с кровью необходимо пользоваться резиновыми перчатками.
- Заключение: изделие соответствует требованиям ТУ 64-1-816-84.

Начальник ОТК

А.Н. Захаров



КОПИЯ
ВЕРНА

ООО «МиниМедПром»

242600. Брянская обл., г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5
ИНН 3202008488 КПП 320201001; р/с 40702810708100100215 в Брянском
ОСБ № 8605 Дятьковское ОСБ № 5559 СБ РФ г. Дятьково
к/с 30101810400000000601 БИК 041501601

Код ОКП 43 2000

Дата изготовления _____

Номер партии _____

Паспорт

Стекло покрывное для камеры Горяева

ТУ 4320-012-29508133-2009

1. Назначение

Предназначено для исследований биологических препаратов в микроскопии.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Размеры, мм
Стекло для 2-х сеточной камеры Горяева	21х24х0,45
Стекло для 4-х сеточной камеры Горяева	21х31х0,45

1. Изготовлено из стекла марки М-4.

2. Стекло для камеры Горяева химически устойчиво к действию соляной кислоты и дистиллированной воды.

3. Свидетельство об упаковывании, транспортировании и хранении

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-96 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-96.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель гарантирует соответствие стекла для камеры Горяева требованиям ТУ 4320-012-29508133-2009 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок использования — 18 месяцев с момента ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК

Батукова Г. А.



КОПИЯ
ГЕРНА

Сведения о методиках (методах) измерений

При использовании пипеток прямых стеклянных (типа Сали) ППС-01-20 применяется метод прямых измерений (измерение объема жидкости), который приведен в этикетке.

Нормативные и технические документы, устанавливающие требования к пипеткам прямым стеклянным (типа Сали) ППС-01-20

1. ГОСТ 8.234- 77 «Меры вместимости стеклянные. Методы и средства поверки»
2. ГОСТ 8.470-82 «Государственная поверочная схема для средств измерений объема жидкости»
3. ТУ 4321-006-52876351-2003 «Пипетки прямые стеклянные (типа Сали) ППС-01-20, ППС-01-40. Технические условия».

Рекомендации по областям применения в сфере государственного регулирования обеспечения единства измерений

- выполнения работ по оценке соответствия промышленной продукции и продукции других видов, а также других объектов установленным законодательством Российской Федерации обязательным требованиям (измерение объема жидкости).

Изготовитель

Общество с ограниченной ответственностью «МиниМедПром»
(ООО «МиниМедПром»),
242600, г. Дятьково, Брянская обл., ул. Ленина, 182, корп. 5
тел. (48333) 3-44-05, факс (48333) 3-27-02,
E-mail: MiniMProm@yandex.ru

Испытательный центр

ФБУ «Брянский ЦСМ»
241030, г. Брянск, ул. Ново-Советская, д.82
тел. (4832) 52-44-60, факс. (4832) 52-65-56
Email: mail@rst.bryansk.ru

Заместитель Руководителя Федерального
агентства по техническому
регулированию и метрологии



Ф.В. Булыгин

М.п.

«31» июня 2013 г.

Сид *М*

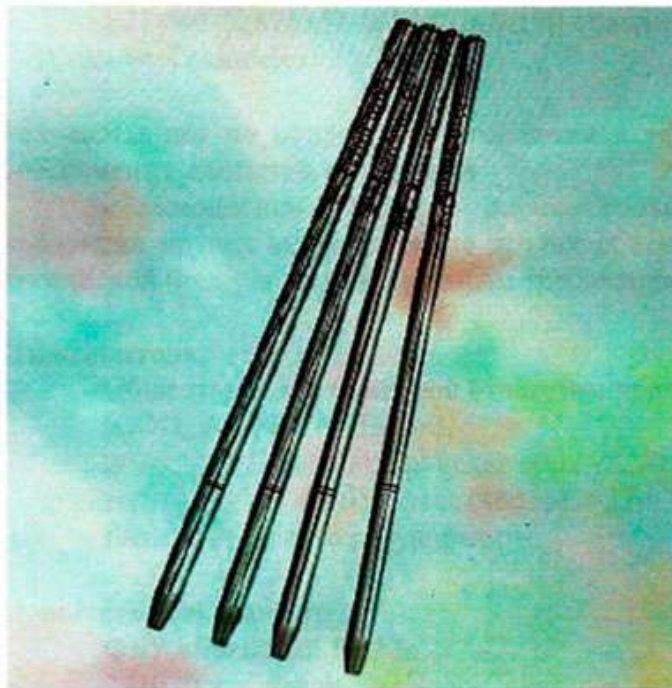
ОПИСАНИЕ ТИПА СРЕДСТВА ИЗМЕРЕНИЙ

Пипетки прямые стеклянные (типа Сали) ППС-01-20

Назначение средства измерений

Предназначены для измерения фиксированных объемов жидкостей при проведении анализов в химико-бактериологических лабораториях.

Описание средства измерений



Пипетки представляют собой стеклянную трубку, сливной кончик которой имеет усеченную шлифованную коническую поверхность. На пипетке нанесена градуировочная отметка, соответствующая объему жидкости 20 мкл, в виде равномерной линии, опоясывающей трубку и находящейся в плоскости, перпендикулярной оси пипетки.

Метрологические и технические характеристики

Номинальная вместимость, мкл	20
Пределы допускаемой абсолютной погрешности, мкл	$\pm 0,3$
Габаритные размеры, мм	
- длина	150 ± 2
- внешний диаметр	5 ± 1
Условия эксплуатации:	
- температура окружающего воздуха, °С	от 10 до 35
- относительная влажность при 25 °С, не более, %	80

Знак утверждения типа

Знак утверждения типа наносится на пипетку методом вжигания или на этикетку типографским способом.

Комплектность средства измерений

1. Пипетки ППС-01-20 – 1000 шт.
2. Этикетка – 1 шт.
3. Коробка - 1 шт.

Поверка

осуществляется по ГОСТ 8.234-77 «Меры вместимости стеклянные. Методы и средства поверки». При поверке применяются весы по ГОСТ Р 53228-2008, класс точности специальный (1), высокий (11).

Паспорт

Посуда мерная лабораторная для клинических исследований стеклянная по ТУ 9464-013-52876351-2014

Пипетки прямые стеклянные (типа Сали) ППС-01-20

1. Назначение

Предназначены для измерения фиксированных объемов жидкостей в процедурах клинических анализов.

2. Основные технические характеристики

1. Пипетки изготовлены по ТУ 9464-013-52876351-2014.
2. Изделия изготовлены из химико-лабораторного стекла по ГОСТ 21400 (____), из медицинского стекла по ГОСТ 19808 (____) или из другого стекла, соответствующего по физико-химическим свойствам стеклу по ГОСТ 21400 (____).
3. Номинальная вместимость, мкл – $20 \pm 0,3$.
4. Размер, мм – $(150 \pm 2) \times (5 \pm 1)$.
5. Сливной кончик имеет усеченную коническую шлифованную поверхность.
6. Маркировка на пипетке нанесена краской, устойчивой к механическим и химическим воздействиям.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделий определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «МиниМедПром», 242600, Россия, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.

Изготовитель гарантирует соответствие пипеток прямых стеклянных (типа Сали) требованиям ТУ 9464-013-52876351-2014 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

Паспорт

Посуда мерная лабораторная для клинических исследований стеклянная по ТУ 9464-013-52876351-2014

Цилиндры мерные с носиком на стеклянном основании

1. Назначение

Предназначены для отмеривания определенного объема нелетучих жидкостей.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Вместимость, см ³	Допустимая погрешность, см ³	Цена деления, см ³	Высота не более, мм
Цилиндр 1-10-2	10	± 0,2	0,2	140
Цилиндр 1-25-2	25	± 0,5	0,5	170
Цилиндр 1-50-2	50	± 1,0	1,0	200
Цилиндр 1-100-2	100	± 1,0	1,0	260
Цилиндр 1-250-2	250	± 2,0	2,0	335
Цилиндр 1-500-2	500	± 5,0	5,0	390
Цилиндр 1-1000-2	1000	± 10,0	10,0	470
Цилиндр 1-2000-2	2000	± 20,0	20,0	570

1. Цилиндры изготовлены по ТУ 9464-013-52876351-2014 в соответствии с техническими требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75.
3. Исполнение 1 – с носиком, класс точности 2.
4. Буква «Н» в маркировке, обозначает наливной, вымеряемый «по наполнению».

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделий определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «МиниМедПром», 242600, Россия, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.

Изготовитель гарантирует соответствие цилиндров мерных с носиком на стеклянном основании требованиям ТУ 9464-013-52876351-2014 и ГОСТ 1770-74 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК

Грузинцев С.А.



Паспорт
Карандаш (Vitrograf-маркер) по стеклу
ТУ 6-15-02-317-92

1. Назначение

Предназначен для нанесения маркировки на гладкие поверхности (стекло, фарфор и т.п.)

2. Основные технические характеристики

1. Изготовлен из предельных углеводородов.
2. Длина 63 ± 2 мм, диаметр 8 ± 1 мм.
3. Имеются маркеры различных цветов: синие и красные.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка (50 шт.) изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для жизни, здоровья людей и окружающей среды после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

5. Гарантии изготовителя

Произведено в России. Гарантийный срок хранения – 1 год.

Начальник ОТК

Грузинцев С. А.





ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 13 ноября 2017 года № РЗН 2017/5746

На медицинское изделие

Чашки микробиологические (Петри) ЧМ по ТУ 9464-021-29508133-2016

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед" (ООО "МиниМед"),
Россия, 241520, Брянская область, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А**

Производитель

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМед" (ООО "МиниМед"),
Россия, 241520, Брянская область, с. Супонево, ул. Шоссейная, д. 17, корп. А**

Место производства медицинского изделия

см. приложение

Номер регистрационного досье № РД-19786/57721 от 31.10.2017

Вид медицинского изделия **343100**

Класс потенциального риска применения медицинского изделия **1**

Код Общероссийского классификатора продукции по видам экономической
деятельности **23.19.23.110**

Настоящее регистрационное удостоверение имеет приложение на 1 листе

приказом Росздравнадзора от 13 ноября 2017 года № 9493
допущено к обращению на территории Российской Федерации

**Заместитель руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



Д.Ю. Павлюков

0036927

Паспорт

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

1. Назначение

Предназначены для химических, биологических и микробиологических процедур.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Высота, мм	Наружный диаметр, мм	Ориентировочная вместимость, мл
Пробирка биологическая ПБ2-14×100 (Вассермана)	100 ± 5	14 ± 1,0	11 ± 2,0
Пробирка биологическая ПБ2-14×120	120 ± 5	14 ± 1,0	13 ± 2,0
Пробирка биологическая ПБ2-16×150	150 ± 5	16 ± 1,0	21 ± 2,0
Пробирка биологическая ПБ2-21×200	200 ± 5	21 ± 1,0	50 ± 2,0
Пробирка биохимическая ПБХ2-16×120	120 ± 5	16 ± 1,0	17 ± 2,0
Пробирка Видаля ПВБ2-10×80	80 ± 5	10 ± 1,0	4,2 ± 1,0
Пробирка Видаля ПВБ2-10×90	90 ± 5	10 ± 1,0	4,6 ± 1,0
Пробирка серологическая ПС2-10×120	120 ± 5	10 ± 1,0	6 ± 1,0
Пробирка серологическая ПС2-12×120	120 ± 5	12 ± 1,0	8,6 ± 1,0
Пробирка серологическая ПС2-12×100	100 ± 5	12 ± 1,0	7,4 ± 1,0
Пробирка Уленгута ПУ-40	40 ± 2	8 ± 0,5	1,2 ± 0,5
Пробирка Уленгута ПУ-60	60 ± 2	8 ± 0,5	1,6 ± 0,5
Пробирка Уленгута ПУ-90	90 ± 2	8 ± 0,5	2,8 ± 0,5
Пробирка Уленгута ПУ-90 остродонная	90 ± 2	8 ± 0,5	2,0 ± 0,5
Пробирка Уленгута ПУ-120	120 ± 2	8 ± 0,5	3,6 ± 0,5
Пробирка Флоринского ПФХ-12×60	60 ± 5	12 ± 1,0	5,5 ± 1,0
Пробирка Флоринского ПФХ-14×60	60 ± 5	14 ± 1,0	7,7 ± 1,0
Пробирка химическая ПХ1-14×120	120 ± 5	14 ± 1,0	13 ± 2,0
Пробирка химическая ПХ1-16×150	150 ± 5	16 ± 1,0	21 ± 2,0
Пробирка химическая ПХ1-21×200	200 ± 5	21 ± 1,0	50 ± 2,0
Пробирка-поплавок микробиологическая ПМ-10	30 ± 2	10 ± 1,0	1,6 ± 0,5
Пробирка аглютинационная ПА	80 ± 2	9 ± 0,5	3,8 ± 0,5
Пробирка колориметрическая ПК	120 ± 2	12 ± 1,0	8,6 ± 1,0

1. Пробирки изготовлены по ТУ 9461-008-52876351-2008 в соответствии с требованиями ГОСТ 25336-82 и ГОСТ 23932-90.
2. Пробирки изготовлены из стекла НС-1 по ГОСТ 19808-86.
3. В ходе эксплуатации пробирки могут подвергаться дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации согласно требованиям МУ 287-113.
4. Класс потенциального риска 1.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет маркировку «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий – по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения – 5 по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделий определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель (юридический адрес): ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие пробирок лабораторных требованиям ТУ 9461-008-52876351-2008, ГОСТ 25336-82 и ГОСТ 23932-90 при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации – 12 месяцев с момента ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК

Грузинцев С.А.



Паспорт

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Пробирки конические центрифужные

1. Назначение

Предназначены для центрифугирования в центрифугах типа ОПН-3 и аналогичных им при наличии соответствующих вкладышей.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Номинальная вместимость, мл	Высота, мм	Диаметр, мм	Цена деления, мл
П-1-10 ХС (ПЦНГ)	10	105^{+5}_{-1}	$17 \pm 0,5$	-
П-1-10-0,1 ХС (ПЦГ)	$10 \pm 0,2$		$17 \pm 0,5$	0,1
П-1-10-0,2 ХС (ПЦГ)	$10 \pm 0,2$		$17 \pm 0,5$	0,2

1. Пробирки изготовлены по ТУ 9461-008-52876351-2008 в соответствии с требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75 или НС-1 по ГОСТ 19808-86.
3. Рассчитаны на нагрузку до 2000 g.
4. В ходе эксплуатации пробирки могут подвергаться дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации согласно требованиям МУ 287-113.
5. Исполнение 1 – без взаимозаменяемого конуса.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет маркировку «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий – по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения – 5 по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель (юридический адрес): ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие пробирок конических центрифужных требованиям ГОСТ 1770-74 и ТУ 9461-008-52876351-2008 при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

Паспорт

Пробирки лабораторные по ТУ 9461-008-52876351-2008

Пробирки конические центрифужные

1. Назначение

Предназначены для центрифугирования в центрифугах типа ОПН-3 и аналогичных им при наличии соответствующих вкладышей.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Номинальная вместимость, мл	Высота, мм	Диаметр, мм	Цена деления, мл
П-1-10 ХС (ПЦНГ)	10	105^{+5}_{-1}	$17 \pm 0,5$	-
П-1-10-0,1 ХС (ПЦГ)	$10 \pm 0,2$		$17 \pm 0,5$	0,1
П-1-10-0,2 ХС (ПЦГ)	$10 \pm 0,2$		$17 \pm 0,5$	0,2

1. Пробирки изготовлены по ТУ 9461-008-52876351-2008 в соответствии с требованиями ГОСТ 1770-74.
2. Изготовлены из стекла ХС1 по ГОСТ 21400-75 или НС-1 по ГОСТ 19808-86.
3. Рассчитаны на нагрузку до 2000 g.
4. В ходе эксплуатации пробирки могут подвергаться дезинфекции, предстерилизационной очистке и стерилизации согласно требованиям МУ 287-113.
5. Исполнение 1 – без взаимозаменяемого конуса.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировании. Транспортная упаковка имеет маркировку «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий – по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения – 5 по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Изделия не представляют опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель (юридический адрес): ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие пробирок конических центрифужных требованиям ГОСТ 1770-74 и ТУ 9461-008-52876351-2008 при соблюдении условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации - 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

Паспорт

СТЕКЛА ДЛЯ МИКРОПРЕПАРАТОВ ПО ТУ 9464-012-52876859-2014

Стекла предметные для микропрепаратов

1. Назначение

Предназначены для микроскопирования в видимой области спектра для автоматизированных и рутинных микроскопических процедур в клинико-диагностических лабораториях.

2. Основные технические характеристики

Наименование	Размер, мм	Края
СП с необработанными краями	$(26 \pm 1,0) \times (46 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	необработанные
	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	необработанные
	$(60 \pm 1,0) \times (80 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	необработанные
	$(80 \pm 1,0) \times (100 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	необработанные
	$(90 \pm 1,0) \times (120 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	необработанные
СП-7101 со шлифованными краями	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	шлифованные
	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	шлифованные
СП-7102 с необработанными краями	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	необработанные
СП-7105 со шлифованными краями и полосой для записи	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	шлифованные
СП-7109 с полированными краями и цветной полосой для записи	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	полированные
СП-5 с односторонним матированием	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (1 \pm 0,1)$	шлифованные
СО-1 с полосой для записи	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	шлифованные
СО-3 со шлифованными краями	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	шлифованные
СО-4 со шлифованными краями и полосой для записи	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	шлифованные
СО-5 с односторонним матированием	$(26 \pm 1,0) \times (76 \pm 1,0) \times (2 \pm 0,2)$	шлифованные

1. Изготовлены из прозрачного бесцветного силикатного стекла.
2. Стекла могут иметь полосу для записи информации о проведенном анализе. Полоса выполнена методом шелкографии. Длина полосы – 20 мм.
3. СП-7105, СО-4 с белой полосой, СП-7109 с зеленой, оранжевой, розой, желтой, синей полосой.
4. Стекла химически устойчивы к действию соляной кислоты и дистиллированной воды.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Стекла предметные упакованы по 50 штук или 72 штуки. Упаковка обеспечивает сохранность изделий при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Хрупкое. Осторожно». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделия не должны подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации.

5. Сведения об утилизации

Утилизация стекол должна осуществляться в соответствии с санитарно-эпидемиологическими правилами и нормами СанПин 2.1.7.2790, класс опасности Б.

6. Гарантии производителя

Производитель: ООО «МиниЛаб», Россия, 242600, Брянская область, г.Дятьково, ул.Ленина, д. 182, корп. 1.
Уполномоченный представитель производителя: ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделия изготовлены в соответствии с действующей технической документацией и признаны годными для эксплуатации.

Инженер по контролю качества продукции



Жарикова О.И.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 17 августа 2011 года № ФСР 2011/11702

На медицинское изделие
Пипетка стеклянная к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 "МиниМедПром"
по ТУ 9443-005-52876351-2002

Настоящее регистрационное удостоверение выдано
Общество с ограниченной ответственностью "МиниМедПром"
(ООО "МиниМедПром"), Россия,
242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5

Производитель
Общество с ограниченной ответственностью "МиниМедПром"
(ООО "МиниМедПром"), Россия,
242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5

Место производства медицинского изделия
242600, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5

Номер регистрационного досье № 27014 от 13.07.2011

Вид медицинского изделия -

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 4300

приказом Росздравнадзора от 17 августа 2011 года № 5166-Пр/11

и приказом от 26 ноября 2013 года № 6839-Пр/13 о замене
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

**Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения**



М.А. Мурашко

0006075

приказом Росздравнадзора от 17 августа 2011 года № 5166-Пр/11



ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ

СВИДЕТЕЛЬСТВО

об утверждении типа средств измерений

RU.C.39.083.A № 46537

Срок действия до 18 мая 2017 г.

НАИМЕНОВАНИЕ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ

Пипетки стеклянные к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 "МиниМедПром"

ИЗГОТОВИТЕЛЬ

**Общество с ограниченной ответственностью "МиниМедПром"
(ООО "МиниМедПром"), г. Дятьково, Брянская область**

РЕГИСТРАЦИОННЫЙ № 23385-02

ДОКУМЕНТ НА ПОВЕРКУ

МИДП.418539.001 МП

ИНТЕРВАЛ МЕЖДУ ПОВЕРКАМИ

Поверка первичная до ввода в эксплуатацию

Тип средств измерений утвержден приказом Федерального агентства по
техническому регулированию и метрологии от **18 мая 2012 г. № 351**

Описание типа средств измерений является обязательным приложением
к настоящему свидетельству.

Заместитель Руководителя
Федерального агентства



Е.Р.Петросян

"....." 2012 г.

Серия СИ



№ 004661

Заместитель Руководителя
Федерального агентства

Е.Р.Петросян

Срок действия до 26 апреля 2022 г.

Продлен приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от **26 апреля 2017 г. № 878**

Заместитель Руководителя
Федерального агентства



С.С. Голубев

..... 2017 г.

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ
ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



STATE COMMITTEE FOR
STANDARDIZATION OF THE
REPUBLIC OF BELARUS

СЕРТИФИКАТ

ОБ УТВЕРЖДЕНИИ ТИПА СРЕДСТВ ИЗМЕРЕНИЙ

PATTERN APPROVAL CERTIFICATE
OF MEASURING INSTRUMENTS



НОМЕР СЕРТИФИКАТА:
CERTIFICATE NUMBER:

11353

ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДО:
VALID TILL:

26 апреля 2022 г.

Настоящий сертификат удостоверяет, что на основании решения
Научно-технической комиссии по метрологии (№ 09-17 от 03.10.2017)
утвержден тип средств измерений

"Пипетки стеклянные к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 "МиниМедПром",

изготовитель - **ООО "МиниМедПром", г. Дятьково Брянской обл.,
Российская Федерация (RU),**

который зарегистрирован в Государственном реестре средств измерений
под номером **РБ 03 07 3340 17** и допущен к применению в Республике
Беларусь с 3 октября 2017 г.

Описание типа средств измерений приведено в приложении и
является неотъемлемой частью настоящего сертификата.

Председатель комитета



 В.В.Назаренко

3 октября 2017 г.


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
№ ИМ-7.106817

Настоящее удостоверение выдано
ООО МиниМедПром, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ
и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрированы
Посуда лабораторная с принадлежностями: пипетка стеклянная к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 "МиниМедПром" ТУ 9443-005-52876351-2002; см. приложение, всего номеров регистрации - 9

Тип: изделия медицинского назначения

Изготовитель: **ООО МиниМедПром, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ**
и разрешены к производству, реализации и медицинскому применению на территории Республики Беларусь
В соответствии с инструкцией по использованию

Регистрационный номер: **Мн-7.120035-1806**

Регистрационное удостоверение не является обязательством к закупке данных изделий медицинского назначения.

Дата государственной регистрации: **30.08.2018 г.** Действительно до: **30.08.2023 г.**

Заместитель Министра


В.Д. Шило
Ходас ОС

№ 0026059

В.Д. Шило

ПРИЛОЖЕНИЕ К РЕГИСТРАЦИОННОМУ УДОСТОВЕРЕНИЮ № ИМ-7.106817

Всего наименований:

9

Страница: 2

Страниц: 3

Изготовитель: ООО МиниМедПром, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
1	Мн-7.120035-1806	Посуда лабораторная с принадлежностями: пипетка стеклянная к СОЗ-метру ПС/СОЗ-01 "МиниМедПром" ТУ 9443-005-52876351-2002
2	Мн-7.120035/7.002-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: пипетки градуированные в составе: - тип 1: исполнения 1, 2 (номинальная вместимость, мл.: 1; 2; 5; 10; 25); - тип 2: исполнения 1, 2 (номинальная вместимость, мл.: 0,1; 0,2; 1; 2; 5; 10; 25); - тип 3: исполнения 1, 2 (номинальная вместимость, мл.: 1; 2; 5; 10; 25)
3	Мн-7.120035/7.003-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: пипетки с одной отметкой (Мора) в составе: - исполнение 1 (номинальная вместимость, мл.: 0,5; 1; 2); - исполнение 2 (номинальная вместимость, мл.: 1; 2; 5; 10; 10,77; 20; 25; 50; 100; 200)
4	Мн-7.120035/7.004-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: пипетки прямые стеклянные (типа Сали) ППС-01-20 (номинальная вместимость, мкл.: 20)
5	Мн-7.120035/7.005-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: пипетки вместимости к дозатору Флоринского в составе: - тип 1 (номинальная вместимость, мл.: 0,10; 0,15; 0,20; 0,25; 0,30); - тип 2 (номинальная вместимость, мл.: 0,40; 0,45; 0,50; 1,00)
6	Мн-7.120035/7.006-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: цилиндры в составе: - исполнение 1 (номинальная вместимость, см3: 10; 25; 50; 100; 250; 500; 1000; 2000); - исполнение 2 (номинальная вместимость, см3: 10; 25; 50; 100; 250; 500; 1000; 2000); - исполнение 3 (номинальная вместимость, см3: 25; 50; 100; 250; 500)
7	Мн-7.120035/7.007-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: мензурки (номинальная вместимость, см3: 50; 100; 250; 500; 1000)
8	Мн-7.120035/7.008-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная 1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: колбы в составе: - исполнения 1, 2, 2а (номинальная вместимость, мл.: 5; 10; 25; 50; 100; 200; 250; 300; 500; 1000; 2000)
9	Мн-7.120035/7.009-	Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная

7 | Мн-7.120035/7.007-Посуда лабораторная с принадлежностями: посуда мерная лабораторная
1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014:
мензурки (номинальная вместимость, см3: 50; 100; 250; 500; 1000)



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№ ИМ-7.106817

Всего наименований: 9 Страница: 3 Страниц: 3

Изготовитель: **ООО МиниМедПром, РОССИЙСКАЯ ФЕДЕРАЦИЯ**

№	Номер регистрации	Наименование, нормативный документ, код:
		1806 для клинических исследований стеклянная ТУ 9464-013-52876351-2014: дозатор к прибору для отмеривания серной кислоты (номинальная вместимость, мл.: 1; 10)

Всего наименований: 9



Заместитель Министра

№ 0026058



ООО «МиниМед», 241520, Российская Федерация, Брянская область,
Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17 А

Тел. (4832) 92-97-97, 92-24-52, -53, -55, -56, -57, -58, -60, -61, -62
Многоканальный номер - 8-800-100-48-32
Факс (4832) 92-24-54, 92-24-59, 92-24-61

ИНН 3234007127

www.minimed.ru

e-mail: info@minimed.ru

Регистрационное удостоверение № ФСР 2011/11702 от 17.08.2011 г.

Паспорт

Пипетка стеклянная к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 ТУ 9443-005-52876351-2002

1. Назначение

Предназначена для измерения высоты столба плазмы крови при определении скорости оседания эритроцитов.

2. Основные технические характеристики

1. Пипетка изготовлена по ТУ 9443-005-52876351-2002.
2. Изделия изготовлены из медицинского стекла по ГОСТ 19808 (НС-1) или химико-лабораторного стекла по ГОСТ 21400 (ХСЗ).
3. Пипетка представляет собой прямую капиллярную трубку с зашлифованным нижним торцом. Вдоль капилляра нанесена шкала.
4. Длина пипетки, мм, не более – 174,5. Внешний диаметр, мм – $5 \pm 1,0$.
5. Внутренний диаметр пипетки, мм – 1,4-1,6 мм.
6. Диапазон измерений высоты столба плазмы, мм – 0-90. Цена деления шкалы, мм -1,0.
7. Допускается слабый цветовой оттенок.
8. Знак утверждения типа наносится на пипетку методом вжигания.

3. Упаковывание, транспортирование и хранение

Упаковка изделий обеспечивает их сохранность при транспортировке. Транспортная упаковка имеет надпись: «Осторожно, стекло». Условия транспортирования изделий - по ГОСТ 15150-69 в крытом транспорте любого вида. Условия хранения - по ГОСТ 15150-69.

4. Требования безопасности

При эксплуатации необходимо соблюдать правила безопасности при работе со стеклянными изделиями. Изделие не должно подвергаться резким ударам в процессе эксплуатации. Рекомендуемые условия эксплуатации: температура окружающей среды от 10 до 35 °С и относительная влажность воздуха при 25°С не более 80%.

5. Сведения об утилизации

Изделие не представляет опасности для окружающей среды, жизни и здоровья людей после окончания срока службы. Порядок утилизации изделия определяется Потребителем.

6. Гарантии изготовителя

Изготовитель: ООО «МиниМедПром», 242600, РФ, Брянская область, г. Дятьково, ул. Ленина, д. 182, корп. 5.

Поставщик: ООО «МиниМед», 241520, РФ, Брянская область, Брянский район, с. Супонево, ул. Шоссейная, 17А.

Изготовитель гарантирует соответствие пипетки стеклянной к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 требованиям ТУ 9443-005-52876351-2002 при соблюдении потребителем условий транспортирования, хранения и эксплуатации. Гарантийный срок эксплуатации — 12 месяцев со дня ввода в эксплуатацию.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.

7. Свидетельство о приемке

Изделие изготовлено в соответствии с действующей технической документацией и признано годным для эксплуатации.

Начальник ОТК



Грузинцев С.А.



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
НА МЕДИЦИНСКОЕ ИЗДЕЛИЕ**
от 22 августа 2016 года № ФСР 2011/11883

На медицинское изделие

Штативы лабораторные полимерные для пробирок ШЛПП
по ТУ 9452-156-05519988-2006 в следующих исполнениях:

- ШЛПП-10;
- ШЛПП-20;
- ШЛПП-40

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Общество с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия"
(ООО "Полимерные изделия"), Россия,
420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Производитель

Общество с ограниченной ответственностью "Полимерные изделия"
(ООО "Полимерные изделия"), Россия,
420021, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Место производства медицинского изделия

ООО "Полимерные изделия", 420021, Республика Татарстан, г. Казань,
ул. Салиха Сайдашева, д. 12

Номер регистрационного досье № РД-12578/47192 от 10.08.2016

Вид медицинского изделия 108730

Класс потенциального риска применения медицинского изделия 1

Код Общероссийского классификатора продукции для медицинского изделия 94 5240

приказом Росздравнадзора от 22 августа 2016 года № 8564
допущено к обращению на территории Российской Федерации.

Врио руководителя Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения



Д.В. Пархоменко

0022834